(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2001-302605

(P2001-302605A)

(43)公開日 平成13年10月31日(2001.10.31)

(51) Int.Cl. ¹	識別記号		FΙ			Ť	-7]-ド(参考)
C 0 7 C 233/64			C 0 7 C	233/64			4 C 0 2 3
A01N 37/22	101		A01N	37/22		101	4 C 0 3 3
43/08				43/08		D	4 C 0 3 7
43/10				43/10		D	4 C 0 5 5
43/16				43/16		Α	4 C 0 5 6
		審査請求	未請求 請求	求項の数 9	OL	(全 32 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号

特顧2000-119399(P2000-119399)

(22)出顧日

平成12年4月20日(2000.4.20)

(71)出願人 000002093

住友化学工業株式会社

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

(72)発明者 阪口 裕史

兵庫県宝塚市高司4丁目2番1号 住友化

学工業株式会社内

(74)代理人 100093285

弁理士 久保山 隆 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ピフェニル化合物およびその用途

(57)【要約】

【課題】優れた植物病害防除効力を有する化合物を提供 すること。

【解決手段】一般式 化1

【化1】

$$A = \begin{pmatrix} (R^3)_m \\ R^2 \\ (R^2)_n \end{pmatrix}$$

[式中、 R^1 は $C1\sim C10$ アルキル基、 $C1\sim C10$ ハロアルキル基等を表わし、nは $0\sim 3$ の整数を表わし、 R^2 はフッ素原子を表わし、mは $0\sim 5$ の整数を表わし、 R^3 は同一または相異なり、各々ハロゲン原子、 $C1\sim C10$ アルキル基等を表わし、Aは以下のA1等

で示される基 {ここで、R⁴はハロゲン原子等を表わす。} を表わす。] で示されるビフェニル化合物。

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式 化1 【化1】

$$\begin{array}{c} (R^3)_m \\ H \\ R^2)_n \end{array}$$

「式中、R¹はC1~C10アルキル基、C1~C10 ハロアルキル基、C2~C10アルケニル基、C2~C 10アルキニル基、C3~C10シクロアルキル基、C 5~C10シクロアルケニル基、C1~C10アルコキ シ基、C1~C10ハロアルコキシ基、C1~C10ア ルキルチオ基、C1~C10ハロアルキルチオ基または

塩素原子を表わし、nは0~3の整数を表わし、R²は フッ素原子を表わし、mは0~5の整数を表わし、R3 は同一または相異なり、各々ハロゲン原子、C1~C1 0アルキル基、C1~C10ハロアルキル基、C1~C 10アルコキシアルキル基C1~C10アルコキシ基、 C1~C10ハロアルコキシ基、C1~C10アルキル チオ基、C1~C10ハロアルキルチオ基、C2~C1 0アルケニル基、C2~C10アルキニル基、C3~C 10シクロアルキル基、C5~C10シクロアルケニル 基、C2~C6アルコキシカルボニル基、C3~C30 トリアルキルシリル基を表わすか、あるいはmが2~5 の整数である場合に隣りあう2つのR3でC3~C5ア ルキレン基、C3~C5ハロアルキレン基、C2~C4 アルキレンオキシ基、C2~C4ハロアルキレンオキシ 基、C1~C3アルキレンジオキシ基またはC1~C3 ハロアルキレンジオキシ基を表わしてもよい。Aは以下 のA1からA12

Me N R⁶ S R⁴ A2 A3

$$R^{6}$$
 R^{4} R^{6} R^{4} R^{5} R^{6} R^{4} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5} R^{6} R^{7} R^{7} R^{8} R^{7} R^{8} R^{7} R^{8} R^{7} R^{8} R^{7} R^{8} R^{9} R^{9} R^{1} R^{1} R^{1} R^{1} R^{2} R^{4} R^{5} R^{5} R^{4} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5} R^{5} R^{4} R^{5} R^{5

A10 で示されるいずれかの基 {ここで、 R^4 はハロゲン原子、 $C1\sim C4$ アルキル基、 $C1\sim C4$ ハロアルキル基 またはシアノ基を表わし、 R^5 は水素原子、 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ アルキル基を表わし、 R^6 は水素原子、ハロゲン原子、 $C1\sim C4$ アルキル基、 $C1\sim C4$ アルキル基、 $C1\sim C4$ アルキル基と表わし、 R^7 は水素原子、 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ ハロアルキル基を表わし、 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ パロアルキル基を表わし、 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ パロアルキル基を表わし、 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ パロアルキル基を表わす。 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ パロアルキル基を表わす。 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ パロアルキル基を表わす。 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ アルキル基を表わす。 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ アルキル基を表わし、 $C1\sim C4$ アルキル基または $C1\sim C4$ アルキル基本を表わし、 $C1\sim C4$ アルキル基本を表わり、 $C1\sim C4$ アルキル

A11 【請求項2】上記一般式 化1において、nが0である 請求項1に記載のビフェニル化合物。

【請求項3】上記一般式 化1において、AがA1、A2またはA4で示されるいずれかの基である請求項1または2に記載のビフェニル化合物。

【請求項4】上記一般式 化1において、AがA1またはA2で示されるいずれかの基である請求項1または2に記載のビフェニル化合物。

【請求項5】上記一般式 化1において、R3が同一または相異なり、各々ハロゲン原子、C1~C10アルキ

ル基、 $C1\sim C10$ ハロアルキル基、 $C1\sim C10$ アルコキシ基、 $C1\sim C10$ ハロアルコキシ基、 $C1\sim C10$ ハロアルキン基、 $C1\sim C10$ ハロアルキルチオ基または $C1\sim C10$ ハロアルキルチオ基である請求項 $1\sim 4$ のいずれかに記載のビフェニル化合物。

【請求項6】上記一般式 化1において、RIがC1~C10アルキル基、C1~C10ハロアルキル基、C1~C10ハロアルコキシ基、C1~C10ハロアルコキシ基または塩素原子である請求項1~5のいずれかに記載のピフェニル化合物。

【請求項7】上記一般式 化1において、R!がC1~ C10アルキル基、C1~C10アルコキシ基または塩素原子である請求項1~5のいずれかに記載のビフェニル化合物。

【請求項8】上記一般式 化1において、R1がメチル 基、メトキシ基または塩素原子である請求項1~5のいずれかに記載のビフェニル化合物。

【請求項9】請求項1~8のいずれかに記載のビフェニル化合物を有効成分として含有することを特徴とする農園芸用殺菌剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はビフェニル化合物及びその用途に関する。

[0002]

【従来の技術】国際特許出願公開明細書WO97/08 148号にはある種のビフェニル化合物が有害菌類防除 に有効であることが記載されているが、該化合物は植物 病害防除効力の点で必ずしも十分であるとは言い難い。 【0003】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、優れた植物 病害防除効力を有する化合物を提供することを課題とす る。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意検討した結果、後記一般式 化2で示されるビフェニル化合

物が優れた植物病害防除効力を有することを見出し、本発明に至った。即ち、本発明は、一般式 化2 【化2】

$$(R^3)_m$$

$$A \downarrow N$$

$$(R^2)_n$$

[式中、R¹はC1~C10アルキル基、C1~C10 ハロアルキル基、C2~C10アルケニル基、C2~C 10アルキニル基、C3~C10シクロアルキル基、C 5~C10シクロアルケニル基、C1~C10アルコキ シ基、C1~C10ハロアルコキシ基、C1~C10ア ルキルチオ基、C1~C10ハロアルキルチオ基または 塩素原子を表わし、nは0~3の整数を表わし、R²は フッ素原子を表わし、mは0~5の整数を表わし、R3 は同一または相異なり、各々ハロゲン原子、C1~C1 0アルキル基、C1~C10ハロアルキル基、C1~C 10アルコキシアルキル基C1~C10アルコキシ基、 C1~C10ハロアルコキシ基、C1~C10アルキル チオ基、C1~C10ハロアルキルチオ基、C2~C1 0アルケニル基、C2~C10アルキニル基、C3~C 10シクロアルキル基、C5~C10シクロアルケニル 基、C2~C6アルコキシカルボニル基、C3~C30 トリアルキルシリル基を表わすか、あるいはmが2~5 の整数である場合に隣りあう2つのR3でC3~C5ア ルキレン基、C3~C5ハロアルキレン基、C2~C4 アルキレンオキシ基、C2~C4ハロアルキレンオキシ 基、C1~C3アルキレンジオキシ基またはC1~C3 ハロアルキレンジオキシ基を表わしてもよい。Aは以下 のA1からA12

Me N
$$R^4$$
 A^4 A^5 A^6 R^6 R^6 R^4 A^6 A^6 R^7 A^8 A^8

A10 で示されるいずれかの基(ここで、R⁴はハロゲン原子、C1~C4アルキル基、C1~C4ハロアルキル基またはシアノ基を表わし、R⁵は水素原子、C1~C4アルキル基またはC1~C4ハロアルキル基を表わし、R⁶は水素原子、ハロゲン原子、C1~C4アルキル基、C1~C4ハロアルキル基、アミノ基またはシアノ基を表わし、R⁷は水素原子、C1~C4アルキル基またはC1~C4ハロアルキル基を表わし、Xは硫黄原子、SO基、SO₂基またはCH₂基を表わす。)を表わす。〕で示されるビフェニル化合物(以下、本発明化合物と記す。)及びそれを有効成分として含有する農園芸用殺菌剤を提供する。

[0005]

【発明の実施の形態】本発明において、R1で示されるC1~C10アルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、ブチル基、イソブチル基、1ージメチルエチル基等があげられ、R1で示されるC1~C10ハロアルキル基としては、例えばトリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロメチル基、トリクロルメチル基、クロルジフルオロメチル基、2.2.2ートリフルオロエチル基、1,1,2,2ーテトラフルオロエチル基等のフッ素原子の置換したC1~C4アルキル基等があげられ、R1で示されるC2~C10アルケニル基としては、例えばビニル基、アリル基、1ーメチルー2ープロペニル基等があげられ、R1で示されるC2~C10アルキニル基としては、例えばエチニル基、プロパルギル基、1ーメチルー2ープロビニル基等のC2~C

All All 4アルキニル基があげられ、Riで示されるC3~C1 0シクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル 基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等があげら れ、R1で示されるC5~C10シクロアルケニル基と しては、例えばシクロペンテニル基、シクロヘキセニル 基等があげられ、R1で示されるC1~C10アルコキ シ基としては、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロピ ルオキシ基、イソプロピルオキシ基、ブチルオキシ基、 イソブチルオキシ基、1-メチルプロピルオキシ基、 1,1-ジメチルエトキシ基等があげられ、R1で示さ れるC1~C10ハロアルコキシ基としては、例えばト リフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、フルオ ロメトキシ基、2,2,2-トリフルオロエトキシ基等 のフッ素原子の置換したC1~C4アルコキシ基等があ げられ、R1で示されるC1~C10アルキルチオ基と しては、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピル チオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブチ ル基、1-メチルプロピルチオ基、1,1-ジメチルエ チルチオ基等があげられ、R3で示されるC1~C10 ハロアルキルチオ基としては、例えばトリフルオロメチ ルチオ基、ジフルオロメチルチオ基、フルオロメチルチ オ基、2,2,2ートリフルオロエチルチオ基等のフッ 素原子で置換されたC1~C4アルキルチオ基等があげ Sh.

【0006】R³で示されるハロゲン原子は、塩素原子、臭素原子、フッ素原子または沃素原子を意味し、R³で示されるC1~C10アルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロビル基、ブ

チル基、イソブチル基、1-メチルプロピル基、ペンチ ル基、1-メチルブチル基、1-エチルブチル基、2-メチルブチル基、3-メチルブチル基、2,2-ジメチ ルプロピル基、1,2-ジメチルプロピル基、1,1-ジメチルプロピル基、ヘキシル基、1-メチルペンチル 基、1-エチルペンチル基、3,3-ジメチルブチル 基、ヘプチル基、3,7-ジメチルオクチル基、R3で 示されるC1~C10ハロアルキル基としては、例えば トリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロ メチル基、トリクロルメチル基、クロルジフルオロメチ ル基、2,2,2-トリフルオロエチル基、1,1, 2. 2-テトラフルオロエチル基等があげられ、R3で 示されるC1~C10アルコキシアルキル基としては、 例えばメトキシメチル基、エトキシメチル基、イソプロ ピルオキシメチル基、メトキシプロピル基等があげら れ、R3で示されるC1~C10アルコキシ基として は、例えばメトキシ基、エトキシ基、1,1-ジメチル エトキシ等があげられ、R3で示されるC1~C10ハ ロアルコキシ基としては、例えばトリフルオロメトキシ 基、ジフルオロメトキシ基、フルオロメトキシ基、2, 2. 2-トリフルオロエトキシ基等があげられ、R3で 示されるC1~C10アルキルチオ基としては、例えば メチルチオ基、エチルチオ基、ブチルチオ基等があげら れ、R3で示されるC1~C10ハロアルキルチオ基と しては、例えばトリフルオロメチルチオ基、ジフルオロ メチルチオ基、フルオロメチルチオ基、2,2,2-ト リフルオロエチルチオ基等があげられ、R3で示される C2~C10アルケニル基としては、例えばビニル基、 アリル基、1-メチル-2-プロペニル基、2-メチル -2-プロペニル基、2-ブテニル基、2-ペンテニル 基、3-メチルー2-ブテニル基等があげられ、R3で 示されるC2~C10アルキニル基としては、例えばエ チニル基、プロパルギル基、1-メチル-2-プロピニ ル基、2-ブチニル基等があげられ、R3で示されるC 3~C10シクロアルキル基としては、例えばシクロプ ロビル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等があ げられ、R3で示されるC5~C10シクロアルケニル 基としては、例えばシクロペンテニル基、シクロヘキセ ニル基等があげられ、R3で示されるC2~C6アルコ キシカルボニル基としては、例えばメトキシカルボニル 基、エトキシカルボニル基等があげられ、R3で示され るC3~C30トリアルキルシリル基としては、例えば トリメチルシリル基、トリエチルシリル基、セーブチル ジメチルシリル基等があげられ、2つのR3で示される C3~C5アルキレン基としては、例えばトリメチレン 基、テトラメチレン基等があげられ、2つのR3で示さ

れるC3~C5アルキレン基としては、例えば2,2~ジフルオロトリメチレン基等があげられ、2つのR³で示されるC2~C4アルキレンオキシ基としては、例えばエチレンオキシ基等があげられ、2つのR³で示されるC2~C4ハロアルキレンオキシ基としては、例えば1,1,2,2~テトラフルオロエチレンオキシ基等があげられ、2つのR³で示されるC1~C3アルキレンジオキシ基としては、例えばメチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基等があげられ、2つのR³で示されるC1~C3ハロアルキレンジオキシ基としては、フルオロメチレンジオキシキ基、ジフルオロメチレンジオキシ基等があげられ、R⁴およびR6で示されるハロゲン原子は、塩素原子、臭素原子、フッ素原子または沃素原子を意味し、

【0007】R⁴、R⁵、R⁶およびR⁷で示されるC1~C4アルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、1ーメチルプロピル基等があげられ、R⁴、R⁵、R⁶およびR⁷で示されるC1~C4ハロアルキル基としては、例えばフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリフルオロメチル基、トリクロルメチル基、クロルジフルオロメチル基、2,2,2ートリフルオロエチル基等があげられる。

【0008】本発明化合物のうち、植物病害防除効力の点でより好ましい化合物の例として、N-(4'-クロロ-6-メチルービフェニルー2ーイル)-1-メチルー3ートリフルオロメチルー1H-ピラゾールー4ーカルボン酸アミド(本発明化合物1-6)、N-(4'-クロロー6-メチルービフェニルー2ーイル)-2-メチルー4ートリフルオロメチルーチアゾールー5ーカルボン酸アミド(本発明化合物2-6)、N-(4'-クロロー6-メトキシービフェニルー2ーイル)-1-メチルー3ートリフルオロメチルー1H-ピラゾールー4ーカルボン酸アミド(本発明化合物1-60)またはN-(4'-クロロー6-クロルービフェニルー2ーイル)-2-メチルー4ートリフルオロメチルーチアゾールー5ーカルボン酸アミド(本発明化合物1-89)等があげられる。

【0009】本発明化合物は例えば、下記 [製造法A] または [製造法B] にしたがって製造することできる。 これらの製造法においては必要に応じ官能基を反応から 保護するために保護基を用いることができる。

【0010】 [製造法A] 一般式 [I] で示される化合物と一般式 [II] で示される化合物とを、塩基の存在下に反応させる本発明化合物の製造法。

【化3】

「式中、R1、R2、R3、A、mおよびnは前記と同じ 意味を表わし、L1は塩素原子、臭素原子等の脱離基を 表わす。]

スキーム 化3の工程1の反応における反応温度は通常 -20~100℃の範囲であり、反応時間は通常0.2 ~24時間の範囲である。一般式[I]で示される化合 物に対して、一般式〔ⅠⅠ〕で示される化合物は通常 0.2~5のモル比で使用され、塩基は通常1~10の モル比で使用される。工程1で使用される塩基として は、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナ トリウム、炭酸カリウム炭酸カルシウム、水素化ナトリ ウム等の無機塩基、カリウムーセーブトキシド、ナトリ ウムメトキド、ナトリウムエトキシド等のアルカリ金属 アルコキシド類、ピリジン、トリエチルアミン、エチル ジイソプロピルアミン、アニリン等の有機塩基、あるい は、これらの混合物があげられる。該反応は通常、溶媒 中にて行われる。溶媒としては、例えば1,4-ジオキ サン、テトラヒドロフラン、エチレングリコールジメチ

$$A \stackrel{\text{H}}{\longrightarrow} \stackrel{\text{L}^2}{\longrightarrow} \stackrel{\text{R}^1}{\longrightarrow} \stackrel{\text{R}^1}{\longrightarrow} \stackrel{\text{R}^3}{\longrightarrow} \stackrel{\text{H}}{\longrightarrow} \stackrel{\text{H}}{\longrightarrow$$

「式中、R1、R2、R3、A、mおよびnは前記と同じ 意味を表わし、L²は塩素原子、臭素原子、沃素原子、 トリフルオロメタンスルホニルオキシ基等の脱離基を表 し、L3はB(OH),基、B(OR8),基またはSnR ³3基を表わし、R®は同一または相異なり、各々C1~ C10アルキル基を表わすか、2つのR8で-CH2CH ,-基または $-C(CH_3),C(CH_3),-$ 基を表わ し、R9は同一または相異なり、各々C1~C10アル キル基を表す。]

スキーム 化4の工程2の反応における反応温度は通常 20~120℃の範囲であり、反応時間は通常1~24 時間の範囲である。一般式〔 I I I 〕で示される化合物 に対して、一般式 [IV]で示される化合物は通常 O. 2~5のモル比で使用され、触媒は通常0.001~ 0.1のモル比で使用される。工程2で使用される触媒 としては、例えば酢酸パラジウム(II)、テトラキス (トリフェニルフォスフィン) パラジウム(0)、

ルエーテル、セーブチルメチルエーテル等のエーテル溶 媒、n-ヘキサン、n-ヘプタン等の脂肪族炭化水素溶 媒、トルエン等の芳香族炭化水素溶媒、モノクロロベン ゼン等のハロゲン化炭化水素溶媒、ピリジン、トリエチ ルアミン、N、Nージメチルアニリン等の有機塩基溶 媒、酢酸ブチル、酢酸エチル等のエステル溶媒、アセト ニトリル等のニトリル溶媒、N.N-ジメチルホルムア ミド、ジメチルスルホキシド、水、あるいはそれらの混 合物があげられる。反応終了後の反応液は、反応液を水 に注加した後、有機溶媒抽出、濃縮等の通常の後処理を 行い、目的化合物を得ることができる。必要ならば再結 晶、蒸留、クロマトグラフィー等により、目的化合物を 精製することができる。

【0011】 [製造法B] 一般式〔III〕で示される 化合物と一般式〔IV〕で示される化合物とを、触媒の 存在下に反応させる本発明化合物の製造法。

【化4】

[本発明化合物]

(1, 1'-ビス(ジフェニルフォスフィノ)フェロセ ン)ジクロロパラジウム(II)塩化メチレン錯体、ビ スー(トリフェニルフォスフィン)パラジウム(II) ジクロライド等のパラジウム触媒があげられる。該反応 は、更に塩基(例えば、酢酸ナトリウム、酢酸カリウ ム、炭酸カリウム、燐酸三カリウム、重曹等の無機塩 基)や相関移動触媒(例えば、テトラブチルアンモニウ ムブロマイド、ベンジルトリエチルアンモニウムブロマ イド等の4級アンモニウム塩)の存在下に行う場合があ る。また、一般式〔IV〕で示される化合物におけるしつ 3がSnR103基である場合は、更に酸化銅(II)、酸 化銀(II)等の存在下に行う場合がある。該反応は通 常、溶媒中にて行われる。溶媒としては、例えばメタノ ール、エタノール、プロパノール、ブタノール、イソプ ロパノール等のアルコール溶媒、1,4ージオキサン、 テトラヒドロフラン、エチレングリコールジメチルエー テル、tーブチルメチルエーテル等のエーテル溶媒、n

ーへキサン、nーへプタン等の脂肪族炭化水素溶媒、トルエン等の芳香族炭化水素溶媒、アセトニトリル等のニトリル溶媒、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水、あるいはそれらの混合物があげられる。該反応は、より具体的には例えば、J.Org、Chem.,1997,62,7170-7173に記載の方法、J.Org、Chem.,1995,60,7508-7510に記載の方法またはAngew.Chem.Int.Ed.Engl.,1986,25,508-524に記載の方法等に準じて行なう。反応終了後の反応液は、反応液を水に注加した後、有機溶媒抽出、濃縮等の通常の後処理を行い、目的化合物を得るこ

とができる。必要ならば再結晶、蒸留、クロマトグラフィー等により、目的化合物を精製することができる。【0012】一般式〔Ⅰ〕で示される化合物は、例えば国際特許出願公開明細書WO93/11117号に記載の方法、欧州特許出願公開明細書EP-A-0545099号に記載の方法または欧州特許出願公開明細書EP-A-0589301号に記載の方法等の公知の方法で得ることができる。一般式〔ⅠⅠ〕で示される化合物は例えば、下記のスキーム 化5で示される方法にしたがって製造することができる。【化5】

$$P_2N$$
 P_2N
 P_2N

[式中、 L^2 、 L^3 、 R^1 、 R^2 、および R^3 は前記と同じ意味を表わす。}

スキーム 化5の工程3の反応は、スキーム 化4の工程2と同様の方法により、一般式[VI]で示される化合物を得ることができる。

【0013】スキーム 化5の工程4は、例えば米国特許明細書US-5068437号に記載の方法、J. Org. Chem., 1979, 44, 1233-123

[式中、 L^1 、 L^2 、 R^1 、 R^2 、 R^3 、A、mおよびnは前記と同じ意味を表わす。]

スキーム 化6の工程5の反応は、スキーム 化5の工程1と同様の方法により、一般式[III]で示される 化合物を得ることができる。

【0015】本発明化合物を農園芸用殺菌剤の有効成分として用いる場合、他の何らの成分も加えずそのまま用いてもよいが、通常は固体担体、液体担体、界面活性剤、その他の製剤用補助剤と混合して、乳剤、水和剤、顆粒水和剤、エマルション製剤、フロアブル製剤、粉剤、粒剤等に製剤して用いる。これらの製剤には有効成分として本発明化合物を、重量比で通常、0.1~90%含有する。かかる製剤化の際に用いられる、固体担体としては、例えばカオリンクレー、アッタパルジャイトクレー、ベントナイト、モンモリロナイト、酸性白土、パイロフィライト、タルク、珪藻土、方解石等の鉱物質、トウモロコシ穂軸粉、クルミ殻粉等の天然有機物、

6に記載の方法、第4版実験化学講座(有機合成VII I)178項に記載されている方法等に準じて、一般式 [II]で示される化合物を得ることができる。

【0014】一般式 [III]で示される化合物は例えば、下記のスキーム 化6で示される方法にしたがって 製造することができる。

【化6】

ム等の塩類、合成含水酸化珪素等の合成無機物等からな る微粉末あるいは粒状物等があげられ、液体担体として は、例えばキシレン、アルキルベンゼン、メチルナフタ レン等の芳香族炭化水素類、イソプロパノール、エチレ ングリコール、プロピレングリコール、セロソルブ等の アルコール類、アセトン、シクロヘキサノン、イソホロ ン等のケトン類、ダイズ油、綿実油等の植物油、石油系 脂肪族炭化水素、エステル類、ジメチルスルホキシド、 アセトニトリル、水等があげられる。界面活性剤として は、例えばアルキル硫酸エステル塩、アルキル(アリー ル) スルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、ポリ オキシエチレンアルキルアリールエーテルリン酸エステ ル塩、リグニンスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸ホ ルマリン結合物等の陰イオン界面活性剤、ポリオキシエ チレンアルキルアリールエーテル、ポリオキシエチレン アルキルポリオキシプロピレンブロックコポリマー、ソ ルビタン脂肪酸エステル等の非イオン界面活性剤等があげられる。製剤用補助剤としては、例えばボリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、アラビアガム、アルギン酸およびその塩、CMC(カルボキシメチルセルロース)、ザンサンガム、等の多糖類、アルミニウムマグネシウムシリケート、アルミナゾル等の無機物、防腐剤、着色剤、PAP(酸性リン酸イソプロピル)、BHT等の安定化剤等があげられる。本発明化合物の施用方法としては、具体的には茎葉散布、土壌処理、種子消毒等があげられ、さらに、通常、当業者が利用するどのような施用方法にても用いることができる。

【0016】本発明化合物を農園芸用殺菌剤の有効成分として用いる場合、その有効成分の施用量は、対象植物(作物等)の種類、対象病害の種類、病害の発生程度、製剤形態、施用方法、施用時期、気象条件等によって変化し得るが、1アールあたり通常0.01~50g、好ましくは0.05~10gである。乳剤、水和剤、懸濁剤等を水で希釈して施用する場合、その施用濃度は、0.0001~3%、好ましくは0.0005~1%であり、粉剤、粒剤等はなんら希釈することなくそのまま施用する。

【0017】本発明化合物は、畑地、水田、果樹園、茶 園、牧草地、芝生地等の農園芸用殺菌剤として用いるこ とができ、他の農園芸用殺菌剤と混合して用いることに より、殺菌効力の増強をも期待できる。混合し得る他の 農園芸用殺菌剤としては、たとえば、プロピコナゾー ル、トリアジメノール、プロクロラズ、ペンコナゾー ル、テブコナゾール、フルシラゾール、ジニコナゾー ル、ブロムコナゾール、エポキシコナゾール、ジフェノ コナゾール、シプロコナゾール、メトコナゾール、トリ フルミゾール、テトラコナゾール、マイクロブタニル、 フェンブコナゾール、ヘキサコナゾール、フルキンコナ ゾール、トリティコナゾール、ピテルタノール、イマザ リル及びフルトリアホール等のアゾール系殺菌化合物、 フェンプロピモルフ、トリデモルフ及びフェンプロピジ ン等の環状アミン系殺菌化合物、カルベンダジム、ベノ ミル、チアベンダゾール、チオファネートメチル等のベ ンズイミダゾール系殺菌化合物、プロシミドン、シプロ ディニル、ピリメタニル、ジエトフェンカルブ、チウラ ム、フルアジナム、マンコゼブ、イプロジオン、ピンク ロゾリン、クロロタロニル、キャプタン、メパニピリ ム、フェンピクロニル、フルジオキソニル、ジクロフル アニド、フォルペット、クレソキシムメチル、アゾキシ ストロビン、トリフロキシストロビン、ピコキシストロ 5-ジメチルフェノキシ) メチル] フェニルアセトアミ ド、スピロキサミン、キノキシフェン、フェンヘキサミ ド、ファモキサドン、フェナミドン(RP-40721 3)、イプロヴァリカルブ等があげられる。

【0018】本発明化合物は、他の農園芸用殺虫剤、殺 ダニ剤、殺線虫剤、除草剤、植物生長調節剤、肥料と混 用または併用することもできる。かかる殺虫剤及び/ま たは殺ダニ剤及び/または殺線虫剤としては、例えばフ ェニトロチオン [0, 0-ジメチル 0-(3-メチル -4-ニトロフェニル) ホスホロチオエート]、フェニ チオン〔〇, 〇ージメチル 〇一(3-メチルー4-(メチルチオ) フェニル) ホスホロチオエート〕、ダイ アジノン〔〇、〇ージエチル 〇一2一イソプロピルー 6-メチルピリミジン-4-イルホスホロチオエー ト)、クロルピリホス〔0,0-ジエチル 0-3, 5,6-トリクロロー2-ピリジルホスホロチオエー ト〕、アセフェート〔O, Sージメチルアセチルホスホ ラミドチオエート)、メチダチオン[S-2, 3-ジヒ ドロー5ーメトキシー2ーオキソー1、3、4ーチアジ アゾールー3ーイルメチル 〇, 〇ージメチルホスホロ ジチオエート]、ジスルホトン[O, O-ジエチル S -2-エチルチオエチルホスホロチオエート〕、DDV P[2, 2-ジクロロビニルジメチルホスフェート]、 スルプロホス〔〇-エチル 〇-4-(メチルチオ)フ ェニル S-プロピルホスホロジチオエート〕、シアノ ホス [〇 - 4 - シアノフェニル O , 〇 - ジメチルホス ホロチオエート〕、ジオキサベンゾホス〔2ーメトキシ -4H-1, 3, 2-(x)y'y'x'+y'x'x'y'-2-スルフィド〕、ジメトエート〔O, O-ジメチル S - (N-メチルカルバモイルメチル)ジチオホスフェー ト]、フェントエート[エチル 2-ジメトキシホスフ ィノチオイルチオ (フェニル) アセテート]、マラチオ ン〔ジエチル(ジメトキシホスフィノチオイルチオ)サ クシネート〕、トリクロルホン〔ジメチル 2,2,2 ートリクロロー1ーヒドロキシエチルホスホネート〕、 アジンホスメチル [S-3, 4-ジヒドロー4-オキソ -1.2.3-ベンゾトリアジン-3-イルメチル O. O-ジメチルホスホロジチオエート]、モノクロト ホス〔ジメチル(E)-1-メチル-2-(メチルカル バモイル) ビニルホスフェート)、エチオン〔〇,〇, 'O', O'-テトラエチル S, S'-メチレンピス (ホスホロジチオエート))、ホスチアゼート [N-(O-メチル-S-sec-ブチル) ホスホリルチアゾリ ジン-2-オン〕等の有機リン系化合物、BPMC〔2 -sec-ブチルフェニルメチルカルバメート)、ベンフ ラカルブ [エチル N-(2,3-ジヒドロ-2,2-ジメチルベンゾフラン-7-イルオキシカルボニル (メ チル) アミノチオ] - N - イソプロピル-β-アラニネ -ト)、プロポキスル〔2-イソプロポキシフェニル N-X+UDUNX- $\{1,2,3\}$ ージヒドロー2, 2ージメチルー7ーベンゾ (b) フラ ニル NージブチルアミノチオーNーメチルカーバメー ト)、カルバリル〔1ーナフチル N-メチルカーバメ -ト)、メソミル (S-メチル-N-((メチルカルバ モイル)オキシ〕チオアセトイミデート〕、エチオフェ ンカルブ〔2-(エチルチオメチル)フェニルメチルカ ーパメート]、アルジカルブ〔2-メチルー2-(メチ ルチオ)プロピオンアルデヒド ローメチルカルバモイ ルオキシム〕、オキサミル〔N, N-ジメチル-2-メ チルカルバモイルオキシイミノ-2-(メチルチオ)ア セタミド]、フェノチオカルブ[S-4-フェノキシブ チルーN、Nージメチルチオカーバメート等のカーバメ ート系化合物、エトフェンプロックス〔2-(4-エト キシフェニル) -2-メチルプロピル-3-フェノキシ ベンジルエーテル $\}$ 、フェンバレレート $\{(RS) - \alpha\}$ ーシアノー3-フェノキシベンジル (RS)-2-(4-クロロフェニル) -3-メチルブチレート]、エ スフェンバレレート $((S) - \alpha - \nu P / - 3 - 7 ェ /$ キシベンジル (S)-2-(4-クロロフェニル)-3-メチルブチレート)、フェンプロパトリン [(R S) $-\alpha - \nu r J - 3 - 7 = J + \nu \nabla \nu \nu \nu 2$, 2, 3,3-テトラメチルシクロプロパンカルボキシレー ト)、シペルメトリン((RS)-α-シアノ-3-フ ェノキシベンジル (1RS, 3RS) -3-(2, 2 ージクロロビニル)-2,2ージメチルシクロプロパン カルボキシレート)、ペルメトリン(3-フェノキシベ ンジル (1RS, 3RS) - 3-(2, 2-ジクロロビ ニル)-2,2-メチルシクロプロパンカルボキシレー ト]、シハロトリン [(RS) $-\alpha$ - シアノ- 3 - フェ ノキシベンジル (Z) - (1RS, 3RS) - 3-(2-クロロ-3, 3, 3-トリフロオロプロペニル) -2, 2-ジメチルシクロプロパンカルボキシレー ト)、デルタメトリン〔(S) -α-シアノ-m-フェ ノキシベンジル (1R, 3R) - 3-(2, 2-ジブ ロモビニル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカルボ キシレート)、シクロプロスリン((RS)-α-シア J-3-フェノキシベンジル (RS)-2, 2-ジクロロー1ー(4-エトキシフェニル)シクロプロパンカ ルボキシレート〕、フルバリネート $[\alpha-シアノ-3-$ フェノキシベンジル N-(2-クロロ- α , α , α -トリフルオローpートリル) - D - バリネート〕、ピフ ェンスリン [2-メチルビフェニル-3-イルメチル $(Z) - (1RS) - cis - 3 - (2 - 2 \Box \Box - 3)$ 3, 3-トリフルオロプロプー1-エニル)-2, 2-ジメチルシクロプロパンカルボキシラート〕、アクリナ スリン [$(1R - \{1\alpha(S*), 3\alpha(Z)\})$ -2, 2-ジメチル-3-(3-オキソ-3-(2, 2, 2-トリフルオロー1-(トリフルオロメチル)エトキ シー1-プロペニル]シクロプロパンカルボン酸シアノ (3-フェノキシフェノル) メチルエステル)]、2-メチルー2-(4-プロモジフルオロメトキシフェニ ル) プロピル (3-フェノキシベンジル) エーテル、ト ラロメスリン ((S) -α-シアノ-3-フェノキシベ ンジル (1R) -シス-3-(1, 2, 2, 2-テト

ラブロモエチル)-2,2-ジメチルシクロプロパンカ ルポキシレート]、シラフルオフェン[[4-エトキシ フェニル(3-(4-フルオロ-3-フェノキシフェニ ル) プロピル) ジメチルシラン) 等のピレスロイド化合 物、ププロフェジン(2-t-ブチルイミノ-3-イソ プロピルー5ーフェニルー1、3、5ートリアジアジナ ン-4-オン)等のチアジアジン誘導体、ニトロイミダ ゾリジン誘導体、カルタップ(S,S'-(2-ジメチ ルアミノトリメチレン) ビス (チオカーバメート)]、 チオシクラム (N, N-ジメチル-1, 2, 3-トリチ アンー5ーイルアミン〕、ベンスルタップ〔S、S'ー 2-ジメチルアミノトリメチレン ジ (ベンゼンチオサ ルフォネート)〕等のネライストキシン誘導体、Nーシ アノーN'ーメチルーN'ー(6-クロロー3ーピリジ ルメチル)アセトアミジン等のNーシアノアミジン誘導 体、エンドスルファン〔6,7,8,9,10,10- $\sqrt{2}$ ドロー6, 9-メタノー2, 4, 3-ベンゾジオキサチ エピンオキサイド]、gamma-BHC(1,2, 3, 4, 5, 6-ヘキサクロロシクロヘキサン〕、1, 1ービス(クロロフェニル)-2,2,2ートリクロロ エタノール等の塩素化炭化水素化合物、クロルフルアズ ロン (1-(3,5-ジクロロ-4-(3-クロロ-5 ートリフルオロメチルピリジン-2-イルオキシ)フェ ニル)-3-(2,6-ジフルオロベンゾイル)ウレ ア)、テフルベンズロン〔1-(3,5-ジクロロー (2, 4-i)オロベンゾイル)ウレア)、フルフェノクスロン〔1-(4-(2-クロロ-4-トリフルオロメチルフェノキ シ) -2-フルオロフェニル) -3-(2,6-ジフル オロベンゾイル) ウレア〕 等のベンゾイルフェニルウレ ア系化合物、アミトラズ(N,N'((メチルイミノ) ジメチリジン〕ジー2,4-キシリジン〕、クロルジメ ホルム[N' - (4-200-2-3)]ー N, N-ジメチルメタニミダミド〕等のホルムアミジン 誘導体、ジアフェンチウロン〔N-(2、6-ジイソプ ロピルー4ーフェノキシフェニル)ーN'ーtーブチル カルボジイミド〕等のチオ尿素誘導体、フェニルピラゾ ール系化合物、テブフェノジド [N-t-ブチル-N' - (4-エチルベンゾイル)-3,5-ジメチルベンゾ ヒドラジド)、4ープロモー2ー(4ークロロフェニ ル)-1-エトキシメチル-5-トリフルオロメチルピ ロールー3ーカルボニトリル、プロモプロピレート〔イ ソプロピル 4,4'ージブロモベンジレート]、テト ラジホン (4-クロロフェニル 2, 4,5-トリクロ ロフェニルスルホン〕、キノメチオネート〔S、S-6 -メチルキノキサリン-2,3-ジイルジチオカルボネ -ト)、プロパルゲイト(2-(4-t-ブチルフェノ キシ)シクロヘキシル プロプー2-イルスルファイ ト)、フェンプタティン オキシド(ビス(トリス(2

ーメチルー2ーフェニルプロピル) ティン] オキシ ド)、ヘキシチアゾクス ((4RS, 5RS) -5-(4-クロロフェニル) -N-クロロヘキシルー4-メ チルー2ーオキソー1、3ーチアゾリジンー3ーカルボ キサミド)、クロフェンテジン(3,6-ピス(2-ク ロロフェニル)-1,2,4,5-テトラジン、ピリダ チオベン [2-t-ブチル-5-(4-t-ブチルベン ジルチオ)-4-クロロピリダジン-3(2H)-オ ン), フェンピロキシメート [tーブチル(E)-4-〔(1,3-ジメチル-5-フェノキシピラゾール-4 -イル) メチレンアミノオキシメチル] ベンゾエー ト)、テブフェンピラド (N-4-t-ブチルベンジ ル) -4-クロロ-3-エチル-1-メチル-5-ピラ ゾールカルボキサミド〕、ポリナクチンコンプレックス 〔テトラナクチン、ジナクチン、トリナクチン〕、ミル ベメクチン、アベルメクチン、イバーメクチン、アザジ ラクチン [AZAD]、ピリミジフェン [5ークロロー N-(2-(4-(2-x)+2)x+y)-2, 3-yメチルフェノキシ} エチル〕-6-エチルピリミジン-4-アミン、ピメトロジン〔2,3,4,5-テトラヒ ドロー3ーオキソー4ー((ピリジンー3ーイル)ーメ チレンアミノ〕-6-メチル-1,2,4-トリアジン 等があげられる。

【0019】本発明化合物により防除することができる 植物病害としては例えば以下のような病害をあげること ができる。

イネのいもち病(Pyricularia oryzae)、ごま葉枯病 (Cochliobolus miyabeanus)、紋枯病 (Rhizoctonia so lani)、ムギ類のうどんこ病 (Erysiphe graminis)、赤 かび病 (Gibberella zeae)、さび病 (Puccinia striifo rmis, P. graminis, P. recondita, P. hordei)、雪腐 病 (Typhula sp., Micronectriella nivalis)、裸黒穂病 (Ustilago tritici, U.nuda)、なまぐさ黒穂病 (Tille tia caries)、眼紋病 (Pseudocercosporella herpotric hoides)、雲形病 (Rhynchosporium secalis)、葉枯病 (Septoria tritici)、ふ枯病 (Leptosphaeria nodoru m)、カンキツ類の黒点病 (Diaporthe citri)、そうか病 (Elsinoe fawcetti)、果実腐敗病 (Penicillium digi tatum, P. italicum) 、リンゴのモニリア病 (Scleroti nia mali) 、腐らん病 (Valsa mali) 、うどんこ病 (Po dosphaera leucotricha)、斑点落葉病 (Alternaria mal i)、黒星病 (Venturia inaequalis)、ナシの黒星病 (Ve nturia nashicola, V. pirina)、黒斑病 (Alternaria k ikuchiana)、赤星病 (Gymnosporangium haraeanum)、モ モの灰星病 (Sclerotinia cinerea)、黒星病 (Cladospo rium carpophilum)、フォモプシス腐敗病 (Phomopsis s p.)、ブドウの黒とう病 (Elsinoe ampelina) 、晩腐病 (Glomerella cingulata) 、うどんこ病 (Uncinula nec ator) 、さび病 (Phakopsora ampelopsidis)、ブラック ロット病 (Guignardia bidwellii) 、べと病 (Plasmopa

ra viticola)、カキの炭そ病 (Gloeosporium kaki)、落 葉病 (Cercospora kaki, Mycosphaerella nawae)、ウリ 類の炭そ病 (Colletotrichum lagenarium)、うどんこ病 (Sphaerotheca fuliginea) 、つる枯病 (Mycosphaerel la melonis) 、つる割病 (Fusarium oxysporum) 、べと 病 (Pseudoperonospora cubensis) 、疫病 (Phytophtho ra sp.) 、苗立枯病 (Pythium sp.)、トマトの輪紋病 (Alternaria solani)、葉かび病 (Cladosporium fulvu m)、疫病 (Phytophthora infestans) 、ナスの褐紋病 (Phomopsis vexans) 、うどんこ病 (Erysiphe cichora cearum)、アブラナ科野菜の黒斑病 (Alternaria japoni ca)、白斑病 (Cercosporella brassicae)、ネギのさび 病 (Puccinia allii) 、ダイズの紫斑病 (Cercospora k ikuchii)、黒とう病 (Elsinoe glycines) 、黒点病 (Di aporthe phaseolorum var. sojae)、インゲンの炭そ病・ (Colletotrichum lindemthianum) 、ラッカセイの黒渋 病 (Cercospora personata)、褐斑病 (Cercospora arac hidicola)、エンドウのうどんこ病 (Erysiphe pisi)、 ジャガイモの夏疫病 (Alternaria solani)、疫病 (Phyt ophthora infestans) 、イチゴのうどんこ病 (Sphaerot heca humuli)、チャの網もち病 (Exobasidium reticula tum)、白星病 (Elsinoe leucospila) 、タバコの赤星病 (Alternaria longipes)、うどんこ病 (Erysiphe cicho racearum) 、炭そ病 (Colletotrichum tabacum) 、べと 病 (Peronospora tabacina) 、疫病 (Phytophthora nic otianae)、テンサイの褐斑病 (Cercospora beticola)、 バラの黒星病 (Diplocarpon rosae)、うどんこ病 (Spha erotheca pannosa) 、キクの褐斑病 (Septoria chrysan themi-indici)、白さび病 (Puccinia horiana)、種 々の作物の灰色かび病 (Botrytis cinerea)、菌核病 (Sclerotinia sclerotiorum)等

[0020]

【実施例】以下、本発明を製造例、製剤例及び試験例等によりさらに詳しく説明するが、本発明は、これらの例のみに限定されるものではない。まず、本発明化合物の製造例および本発明化合物の製造中間体の製造例を、各々製造例および参考製造例にて示す。尚、本発明化合物の番号は後記表1~表21に記載の化合物番号である。【0021】製造例1

N-(2-ブロモ-3-メチル-フェニル)-1-メチル-3-トリフルオロメチル-1H-ピラゾール-4-カルボン酸アミド300mg(0.828mmol)、4-クロロフェニルボロン酸146mg(1.07mmol)、燐酸三カリウム水和物880mg(4.16mmol)、{1,1'-ビス(ジフェニルフォスフィノ)フェロセン〉ジクロロパラジウム(II)塩化メチレン錯体34mg(0.042mmol)およびエチレンがリコールジメチルエーテル4.5mlを混合後、80℃にて3時間撹拌した。混合物を室温まで冷却後、沪過し、減圧下において溶媒を留去した。残渣をシリカゲ

ルカラムクロマトグラフィー $(n-\Lambda+ + \nu)$: 酢酸エチル=2:8から0:10で溶出) に付し、N-(4'-1)000-6-メチルービフェニルー2-イル)-1-メチルー3-トリフルオロメチルー1Hーピラゾールー4-カルボン酸アミド (本発明化合物1-6)139mgを得た。

¹H-NMR (CDCl₃, TMS)

 $\begin{array}{l} \delta \, (\text{ppm}): 8.\ 16 \, (1\,\text{H},\ \text{d},\ \text{J} = 8.\ 2\,\text{Hz}) \,, \\ 7.\ 78 \, (1\,\text{H},\ \text{s}) \,, \, 7.\ 44 - 7.\ 48 \, (2\,\text{H},\ \text{m}) \,, \, 7.\ 32 \, (1\,\text{H},\ \text{t},\ \text{J} = 7.\ 9\,\text{Hz}) \,, \, 7.\ 2 \\ 2 \, (1\,\text{H},\ \text{s}) \,, \, 7.\ 14 - 7.\ 17 \, (2\,\text{H},\ \text{m}) \,, \\ 7.\ 0\,9 \, (1\,\text{H},\ \text{d},\ \text{J} = 7.\ 5\,\text{Hz}) \,, \, 3.\ 9\,2 \\ (3\,\text{H},\ \text{s}) \,, \, 2.\ 0\,3 \, (3\,\text{H},\ \text{s}) \end{array}$

【0022】製造例2~5

製造例1と同様の方法で下記の目的物を得た。

N-(6-メチルービフェニル-2-イル)-1-メチル-3-トリフルオロメチル-1H-ピラゾール-4-カルボン酸アミド(本発明化合物1-1)

 $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$, TMS)

 δ (ppm): 8. 24 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 67 (1H, s), 7. 41-7. 51 (3H, m), 7. 20-7. 33 (4H, m), 7. 06 (1H, d, J=7. 6Hz), 3. 89 (3H, s), 2. 03 (3H, s)

【0023】N-(4'-7)ルオロ-6-3メチルービフェニル-2-4ル)-1-3 チル-3 トリフルオロメチル-1 H-ピラゾール-4 -カルボン酸アミド(本発明化合物 1-5)

 $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$, TMS)

 δ (ppm): 8. 20 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 79 (1H, s), 7. 27-7. 40 (2H, m), 7. 18-7. 20 (4H, m), 7. 09 (1H, d, J=7. 6Hz), 3. 92 (3H, s), 2. 02 (3H, s)

【0024】N-(4'-トリフルオロメチル-6-メ チルーピフェニル-2-イル)-1-メチル-3-トリ フルオロメチル-1H-ピラゾール-4-カルボン酸ア ミド(本発明化合物1-9)

1H-NMR (CDC13, TMS)

 δ (ppm): 8. 17 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 80 (1H, s), 7. 75 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 3-7. 4 (3H, m), 7. 1-7. 2 (2H, m), 3. 91 (3H, s), 2. 03 (3H, s)

【0025】N-(4'-メチル-6-メチルーピフェニル-2-イル)-1-メチルー3-トリフルオロメチルー<math>1H-ピラゾールー4-カルボン酸アミド(本発明化合物1-8)

 $^{1}H-NMR$ (CDC 1 ₃, TMS)

 δ (ppm): 8. 24 (1H, d, J=8. 2Hz),

7. 68 (1H, s), 7. 26-7. 35 (4H, m), 7. 06-7. 13 (3H, m), 3. 90 (3H, s), 2. 41 (3H, s), 2. 04 (3H, s)

【0026】製造例6

2-アミノー4'-クロロー6-メチルービフェニルー2ーイルアミン220mg(1mmol)、トリエチルアミン120mg(1.2mmol)およびTHF3m1を混合後、2-メチルー4ートリフルオロメチルーチアゾールー5ーカルボニルクロライド230mg(1mmol)を氷冷下にて滴下し、混合物を室温で約1時間攪拌した。混合物を酢酸エチルで抽出し、該有機層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)した後、減圧下において溶媒を留去し、残渣をnーヘキサンで洗浄後沪過して、Nー(4'-クロロー6-メチルービフェニルー2ーイル)-2-メチルー4ートリフルオロメチルーチアゾールー5-カルボン酸アミド(本発明化合物2-6)260mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$, TMS)

 δ (ppm): 8. 19(1H, d, J=8. 2Hz), 7. 47 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 3-7. 4 (2H, m), 7. 1-7. 2 (3H, m), 2. 70 (3H, s), 2. 04 (3H, s)

【0027】製造例7および8

製造例6と同様の方法で下記の目的物を得た。

2-クロローN-(4'-クロロー6-メチルービフェニル-2-イル)-ニコチンアミド(本発明化合物4-3)

1H-NMR (CDC13, TMS)

 δ (ppm): 8. 43 (1H, dd, J=6.6, 1.7 Hz), 8. 33 (1H, d, J=8.3Hz), 8. 17 (1H, dd, J=9.5, 1.8Hz), 7. 9 (1H, s), 7. 46-7. 49 (2H, m), 7. 30-7. 43 (2H, m), 7. 19-7. 22 (2H, m) 7. 14 (1H, d, J=7.7Hz), 2. 05 (3H, s)

【0028】N-(4'-クロロ-6-メチルービフェ ニル-2-イル)-2-トリフルオロメチルーベンズア ミド (本発明化合物5-5)

 $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$, TMS)

δ(ppm): 8. 21 (1H, d, J=8.3Hz)、7.66 (1H, d, J=9.0Hz)、7.30-7.58 (6H, m)、7.10-7.25 (3H, m)、6.95 (1H, s)、2.04 (3H, s) 【0029】製造例9

N-(2-プロモー3-メチルーフェニル)-2-メチルー4-トリフルオロメチルーチアゾールー5-カルボン酸アミド300mg(0.77mmol)、4-フルオロフェニルボロン酸140mg(1.0mmol)、 燐酸三カリウム水和物820mg(3.85mmo

1)、(1,1'-ビス(ジフェニルフォスフィノ)フ ェロセン〉ジクロロパラジウム(II)塩化メチレン錯 体31mg(0.039mmo1)およびエチレングリ コールジメチルエーテル5m1を混合後、80℃にて3 時間攪拌した。混合物を室温まで冷却後、沪過し、減圧 下において溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:8 から0:10で溶出) に付し、 N-(4'-フルオロ -6-メチルーピフェニルー2-イル)-2-メチルー 4-トリフルオロメチルーチアゾールー5-カルボン酸 アミド (本発明化合物2-5) 150mgを得た。 1H-NMR (CDC 13, TMS) $\delta(ppm): 8.21(1H, d, J=8.3Hz)$ 7.30-7.36 (2H, m), 7.11-7.21(5H, m), 2. 69 (3H, s), 2. 03 (3H, s)H. s) 【0030】製造例10~13 製造例9と同様の方法で下記の目的物を得た。 N-(4'-トリフルオロメチル-6-メチルービフェ ニルー2-イル) -2-メチル-4-トリフルオロメチ ルーチアゾールー5ーカルボン酸アミド(本発明化合物 2 - 9) 1H-NMR (CDC13, TMS) $\delta(ppm): 8.2-8.3(1H, m), 7.75-$ 7. 79(2H, m), 7. 33-7. 45(3H, m)m), 7. 18-7. 25 (3H, m), 2. 68 (3 H, s) 2. 04 (3H, s) 【0031】N-(6-メチルーピフェニル-2-イ ル) -2-メチル-4-トリフルオロメチルーチアゾー ルー5ーカルボン酸アミド(本発明化合物2-1) $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, TMS) δ (PPII): 8. 10-8. 25 (1H, m), 7. 30 -7.52(5H, m), 7.19-7.25(2H, m)m) $\sqrt{7.13}$ (1H, d, J=7.5Hz) $\sqrt{2.10}$ 68 (3H, s), 2. 05 (3H, s) 【0032】N-(4'-メチル-6-メチル-ビフェ ニルー2-イル) -2-メチル-4-トリフルオロメチ ルーチアゾールー5ーカルボン酸アミド(本発明化合物 2 - 8) $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$, TMS) δ (ppm): 8. 25 (1 H, d, J=8. 2 Hz),

7. 45 (1H, s) 7. 26-7. 45 (3H,

m) 7. 07-7. 18 (3H, m) 2. 68

H, s)

物2-10)

1H-NMR (CDC 13, TMS)

(3H, s), 2. 41 (3H, s), 2. 05 (3H, s)

【0033】N-(4'-メトキシ-6-メチルーピフェニル-2-イル)-2-メチルー4-トリフルオロメ

チルーチアゾールー5ーカルボン酸アミド(本発明化合

s)

 $\delta(ppm): 8.25(1H, d, J=7.4Hz)$ 7. 45(1H, s), 7. 26-7. 34(1H, s)m) 7. 10-7. 14 (3H, m) 7. 00-7. 05 (2H, m), 3. 86 (3H, s), 2. 69 (3H, s), 2. 05 (3H, s) 【0034】製造例14 N-(2-プロモ-3-メトキシーフェニル)-1-メ チルー3ートリフルオロメチルー1H-ピラゾールー4 -カルボン酸アミド250mg(0.66mmol)、 4-クロロフェニルボロン酸135mg(0.86mm o1)、燐酸三カリウム水和物700mg(3.31m mol)、{1,1'-ビス(ジフェニルフォスフィ ノ)フェロセン)ジクロロパラジウム(II)塩化メチ レン錯体27mg(0.033mmol)およびエチレ ングリコールジメチルエーテル4 m l を混合後、80℃ にて3時間撹拌した。混合物を室温まで冷却後、沪過 し、減圧下において溶媒を留去した。残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル =2:8から0:10で溶出)に付し、N-(4'-クロロー6-メトキシービフェニルー2ーイル)-1-メチルー3ートリフルオロメチルー1H-ピラゾールー 4-カルボン酸アミド (本発明化合物1-60) 185 mgを得た。 $^{1}H-NMR$ (CDC 1 ₃, TMS) δ (ppm): 7. 97 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 77(1H, s), 7. 43-7. 45(2H, s)m), 7. 37 (1H, t, J=8.3Hz), 7. 2 9(1H, s), 7.18-7.25(2H, m), 6. 80 (1H, d, J=8.2Hz), 3. 92 (3 H, s) (3.73(3H, s)【0035】製造例15 4'-クロロー6-クロロービフェニルー2-イルアミ ン500mg(2.1mmol)、トリエチルアミン2 50mg(2.5mmol)、およびTHF5mlを混 合後、1-メチルー3-トリフルオロメチルー1H-ピ ラゾール-4-カルボニルクロライド450mg(2. 1 mm o 1)を氷冷下にて滴下し、混合物を室温で約1 時間攪拌した。混合物を酢酸エチルで抽出し、該有機層 を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)した後、減圧下におい て溶媒を留去し、残渣を残渣を薄層シリカゲルカラムク ロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 で溶出)に付して、 N-(4'-クロロ-6-クロロ ーピフェニルー2ーイル) -1-メチルー3-トリフル オロメチルー1 Hーピラゾールー4 ーカルボン酸アミド (本発明化合物1-89)110mgを得た。 $^{1}H-NMR$ (CDC 1 ₃, TMS) δ (ppm): 8. 32(1H, d, J=8.1Hz), 7. 80(1H, s), 7.47-7.50(2H, m), 7. 19-7. 40 (5H, m) 、3. 93 (3H,

【0036】参考製造例1

1-メチル-3-トリフルオロメチル-1H-ピラゾー ル-4-カルボン酸1.35g(6.95mmol)、 塩化チオニル1.24g(10.4mmol)、ジメチ ルホルムアミド25mg (O. 34mmol) およびト ルエン5.4m1の混合物を90℃で1時間保温し、冷 却後減圧下で濃縮して1-メチル-3-トリフルオロメ チルー1Hーピラゾールー4ーカルボニルクロライド得 た。これと2-プロモー3-メチルアニリン1.42g (7.63mmol)、ジイソプロピルエチルアミン 2. 69g(14.5mmol)およびトルエン10m 1の混合物に0℃で滴下し、0℃で30分ついで室温で 5時間撹拌した。混合物を酢酸エチルで抽出し、該有機 層を5%希塩酸、水、3%苛性ソーダー水、飽和塩化ア ンモニウム水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥した後、濃縮し、得られた粗結晶を冷 却したセーブチルメチルエーテルおよびヘキサンで洗浄 後乾燥してN-(2-ブロモ-3-メチル-フェニル) -1-メチル-3-トリフルオロメチル-1H-ピラゾ ールー4ーカルボン酸アミド2.22gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, TMS)

 δ (ppm): 8. 21(2H, d), 8. 00 (1H, s), 7. 22 \sim 7. 27 (1H, m), 7. 05 (1H, d, J=7.6Hz), 4. 02(3H, s), 2. 44(3H, s)

【0037】参考製造例2

2-ブロモ-3-メチルニトロベンゼン2.0g(9.26mmol)、4-クロロフェニルボロン酸1.51g(11.1mmol)、燐酸三カリウム水和物9.8g(46.2mmol)、{1,1'-ビス(ジフェニルフォスフィノ)フェロセン}ジクロロパラジウム(II)塩化メチレン錯体0.38g(0.46mmol)およびエチレングリコールジメチルエーテル30mlを混合後、80℃にて3時間撹拌した。混合物を室温まで冷却後、沪遏し、減圧下において溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:8から0:10で溶出)に付し、4'-クロロー6-メチルー2-ニトロビフェニル1.81gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$, TMS)

 δ (ppm): 7. 7(1H, d), 7. 5 (1H, d), 7. 40 \sim 7. 42 (3H, m), 7. 11 \sim 7. 14 (2H, m), 2. 13 (3H, s)

【0038】参考製造例3

4'-クロロ-6-メチル-2-ニトロビフェニル(参考製造例2)11.47g(46.33mmol)、5%Pt/炭素0.35gおよびモノクロルベンゼン120mlの混合物に、80~100℃で抱水ヒドラジン(5.87g、116mmol)を滴下後、同温度で2.5時間撹拌した。得られた混合物を室温まで冷却

し、クロロホルムおよび水を加え、セライトをプレコートしたグラスフィルターで不溶物を沪別した。ろ液の有機層を分離し、減圧下において溶媒を留去し、残渣を nーヘキサンで洗浄後、沪別し乾燥して、4'ークロロー6ーメチルー2ービフェニルー2ーイルアミン8.27gを得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC ${}^{1}_{3}$, TMS)

 δ (ppm): 7. 43-7. 46 (2H, m), 7. 18-7. 25 (2H, m), 7. 06 (1H, t, J=7. 8Hz), 6. 69 (1H, d, J=7. 5Hz), 6. 62 (1H, d, J=7. 9Hz), 3. 41 (2H, s), 1. 99 (3H, s)

【0039】参考製造例4

2-メチルー4-トリフルオロメチルーチアゾールー5 -カルボン酸10.55g(50.0mmol)、塩化 チオニル9.00g(75.0mmol)、およびトル エン100m1の混合物を50-60℃で1時間ついで 80℃で4時間保温し、冷却後減圧下で濃縮して2-メ チルー4ートリフルオロメチルーチアゾールー5ーカル ボニルクロライド11.15gを得た。この2-メチル -4-トリフルオロメチルーチアゾールー5-カルボニ ルクロライド2.34g(10.2mmol)を2-ブ ロモー3-メチルアニリン2.0g(10.2mmo 1)、トリエチルアミン1.24g(12.2mmo 1) およびテトラヒドロフラン20m1の混合物に0℃ で仕込み、0℃で30分ついで室温で1~2時間撹拌し た。混合物を酢酸エチルで抽出し、該有機層を水洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮し得られた 粗結晶をn-ヘキサンで洗浄後乾燥してN-(2-ブロ モー3-メチルーフェニル)-2-メチルー4-トリフ ルオロメチルーチアゾールー5-カルボン酸アミド2. 90gを得た。

$^{1}H-NMR$ (CDC $^{1}_{3}$, TMS)

 δ (ppm): 8. 32(1 H, s), 8. 20 (1 H, d, J=8. 2 Hz), 7. 26 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 09 (1 H, d, J=7. 0 Hz), 2. 7 8 (3 H, s), 2. 45 (3 H, s)

【0040】参考製造例5

1-メチル-3-トリフルオロメチル-1H-ピラゾール-4-カルボン酸8.0g(17.5mmol)、塩化チオニル7.4g(62.0mmol)、およびトルエン100mlの混合物を50-60℃で1時間ついで80℃で4時間保温し、冷却後減圧下で濃縮して1-メチル-3-トリフルオロメチル-1H-ピラゾール-4-カルボニルクロライド6.0gを得た。この1-メチル-3-トリフルオロメチル-1H-ピラゾール-4-カルボニルクロライド0.37g(1.73mmol)を2-ブロモ-3-メトキシアニリン0.35g(1.73mmol)、トリエチルアミン0.21g(2.10mmol)およびテトラヒドロフラン4mlの混合物

に氷冷下にて滴下し、混合物を室温で約1時間撹拌した。混合物を酢酸エチルで抽出し、該有機層を水洗、乾燥(硫酸ナトリウム)した後、減圧下において溶媒を留去し、残渣をnーヘキサンで洗浄後沪過して、N-(2ープロモ-3ーメトキシーフェニル)-1ーメチル-3ートリフルオロメチル-1Hーピラゾール-4ーカルボン酸アミド0.47gを得た。

1H-NMR (CDC13, TMS)

 δ (ppm): 8. 23(1 H, s), 8. 06 (1 H, d, J=8. 7 Hz), 7. 99(1 H, s), 7. 31 (1 H, t, J=8. 3 Hz), 6. 72(1 H, d, J=9.6 Hz), 4. 01(3 H, s), 3. 92(3 H, s)

【0041】次に本発明化合物の例を化合物番号と共に

表1〜表21に示す。 一般式 化7 【化7】

で示される化合物。

【表1】

番号	R ¹	(R ²)n	(R 3) m	R 4
1-1	Me	-	-	CF3
1-2	Me	-	2' -F	CF ₃
1-3	Me	-	3' -F	CF3
1-4	Ме	-	3' -C1	CF3
1.5	Me	-	4' -P	CF ₃
1-6	Me	-	4' -C1	CFs
1-7	Жe	_	4' -Br	CFs
1-8	Ме	-	4'-Me .	CF ₃
1.9	Ме	-	4' -CF3	CF ₃
1-10	Me	-	4'-OMe	CF3
1-11	Ме	-	4' -OCF3	CF3
1-12	Me	-	4' -SMe	CF ₃
1-13	Me	-	3', 4'-diCl	CF ₃
1-14	Иe	-	3' -Me-4' -C1	CF ₃
1-15	Же	-	3' -F-4' -C1	CF ₃
1-16	Ме	-	3' -C1-4' -CFs	CF3
1-17	Me	-	2', 4'-diF	CF ₃
1-18	Жe	-	2',5'-diF	CF ₃
1-19	Ме	-	4' -SiMes	CF ₃
1-20	Me	-	-	CHF2
1-21	Kle	-	4' -F	CHF2
1-22	Me	-	4' -C1	CHF ₂
1-23	Me	-	4'-Me	CHF₂
1-24	Жe	-	4' -CF3	CHF2
1-25	Et	_	-	CF ₃

母号	R ¹	(R 2) n	(R ⁵) m	R 4
1-26	Et	-	4' -P	CF3
1.27	Et	-	4' -C1	CF ₃
1-28	Et	-	4' -Me	CF ₃
1-29	Et	-	4' -CFs	CF ₅
1-30	CF ₃	-	-	CFs
1-31	CF ₃	-	4' -F	CF3
1-32	CF ₃	-	4' -C1	CF ₃
1-33	CF ₃	-	4' -Me	CF ₃
1-34	CF ₅	-	4' -CF3	CF ₃
1-35	c-Pr	-	-	CF3
1-36	c-Pr	-	4' -F	CF3
1-37	c-Pr	-	4' -C1	CF ₃
1-38	c-Pr	-	4' -Me	CF ₃
1-39	c-Pr	-	4' -CFa	CF ₃
1-40	CH=CH2	-	-	CF ₃
1-41	СН=СН2	-	4' -F	CF3
1-42	CH=CH2	-	4' -C1	CF3
1-43	CH=CH ₂	-	4'-Me	CF ₃
1-44	CH=CH2	_	4' -CF3	CFs
1-45	-С≡СН	-	-	CF ₃
1-46	-С≡СН	-	4' -F	CFs
1-47	-C≡CH	-	4' -C1	CF ₃
1-48	-C≡CH	-	4' -Me	CFs
1-49	-C≡CH	-	4' -CF3	CF3
1-50	Me	4-F	_	CF ₃

番号	R ¹	(R 2) n	(R ³) m	R '
1-51	Ме	4-F	4' -F	CF ₃
1.52	Me	4-P	4' -C1	CF3
1-63	Me	4-F	4' –Ne	CF ₃
1-54	Me	4-F	4' -CFs	CF ₃
1-55	OMe	-	-	CF3
1-56	OMe	-	2' -F	CF3
1-57	ОМе	_	3' -F	CF ₃
1-58	OMe	-	3, -C1	CF ₃
1-59	OMe	-	4' -F	CF3
1-60	OMe	-	4' -C1	CF3
1-61	OMe	-	4' -Br	CF3
1-62	OMe	-	4' -Me	CF ₃
1-63	CMe	-	4' -CF3	CF3
1-64	OMe	-	4' -0He	CF3
1-65	OMe	-	4' -OCFa	CF ₃
1-66	OMe	_	4' -SMe	CF ₃
1-67	OMe	-	3', 4'-diCl	CF ₃
1-68	OMe	-	3'-Me-4'-C1	CF ₃
1-69	Oble	-	3' -F-4' -C1	CF ₃
1-70	ОМе	-	3' -C1-4' -CFs	CF3
1-71	OMe	-	2', 4'-diF	CF3
1-72	OMe		2',5'-diF	CF3
1.73	ОМе	-	4'-SiMe3	CF ₃
1.74	Oi-Pr	-	-	CF ₃
1-75	Oi-Pr	-	4'-F	CF ₃

番号	R ^I	(R 2) n	(R ³) m	R 4
1-76	Oi-Pr	-	4' -C1	CF ₃
1-77	Oi-Pr	-	4' -Me	CF ₃
1-78	Oi-Pr	-	4' -CF ₃	CF ₃
1.79	OCF ₅	-	-	CF ₃
1-80	OCF ₅	-	4' -F	CF ₃
1-81	OCF ₃	-	4' -C1	CF3
1-82	OCF ₃	-	4' -Me	CF ₃
1-83	OCF ₃	-	4' -CF3	CF ₃
1-84	C1	-	_	CF ₃
1-85	Cl	-	2' -F	CF3
1-86	C1	-	3' -F	CF ₃
1-87	C1	-	3' -C1	CF ₃
1-88	C1	-	4' -F	CF3
1-89	C1	-	4' -C1	CF3
1-90	C1	-	4' -Br	CF3
1-91	C1	-	4' -Me	CFs
1-92	C1	-	4' -CP3	CF ₃
1-93	Cl	-	4' -OMe	CF ₃
1-94	C1	-	4' -OCFs	CF ₃
1-95	C1	-	4' -SMe	CF ₃
1-96	Cl	-	3',4'-diCl	CF ₃
1-97	C1	-	3'-Me-4'-Cl	CF ₃
1.98	C1	-	3' -F-4' -C1	CF ₅
1-99	C1	-	3' -C1-4' -CFs	CF ₃
1-100	C1	-	2',4'-diF	CF ₃

【表5】

番号	R ¹	(R 2) n	(R ⁸) m	R 4
1-101	C1	-	2', 5'-diP	CF ₃
1-102	C1	-	4'-SiMe3	CF3

一般式 化8 【化8】

で示される化合物。

【表6】

		T	[,	<u> </u>	
番号	R ¹	(R 2) n	(R 3) m	R 4	R ⁶
2-1	Me	-	-	CF ₃	Me
2-2	Me	-	2' -F	CF₃	Me
2-3	Me	-	3' -F	CF _a	Me
2-4	Me	-	3' -C1	CF ₃	Мe
2-5	Me	-	4' -F	CF ₃	Ме
2-6	Me	-	4' -C1	CF ₃	Ме
2-7	Me	_	4° -Br	CF ₃	Ме
2-8	Me	-	4' -Me	CF ₃	Me
2-9	Me	-	4' -CP3	CF ₃	Ме
2-10	Жe	-	4° -014e	CF ₃	Ме
2-11	Ме	-	4' -OCPs	CF ₃	Ме
2-12	Me	_	4° -SMe	CF ₃	Ме
2-13	Me	_	3', 4'-diCl	CF3	Ме
2-14	Me	-	3'-Me-4'-Cl	CF ₃	Ме
2-15	Me	-	3' -F-4' -C1	CF ₃	Ме
2-16	Me	-	3' -C1-4' -CFs	CF ₃	Ме
2-17	Me	-	2', 4'-diF	CF ₃	Ме
2-18	Me	-	2', 5'-diF	CF _a	Ме
2-19	Me	-	4'-SiMes	CF ₃	Ме
2-20	Me	-	-	CHF2	Ме
2-21	Me	-	4° -F	CHF2	Ме
2-22	Me	-	4' -C1	CHF ₂	Ме
2-23	Me	-	4° -Me	CHF2	Ме
2-24	Me	-	4' -CP3	CHF2	Ме
2-25	Et	-	-	CFa	Ме

【表7】

番号	R¹	(R 2) n	(R 3) m	R 4	R ⁶
2-26	Et	-	4' -F	CFs	Ме
2-27	Et	-	4' -C1	CF ₃	Ме
2-28	Et	_	4'-Me	CF ₃	Ме
2-29	Et	-	4' -CF3	CF ₃	Же
2-30	CF3	-	-	CF ₃	Ме
2-31	CF ₈	-	4' -F	CF ₃	Ме
2-32	CF3	-	4' -C1	CF ₃	Ме
2-33	CF ₃	-	4' -Me	CP ₃	Ме
2-34	CF ₈	-	4' -CF ₈	CF ₃	Ме
2-35	c-Pr	-	-	CF ₃	Ме
2-36	c-Pr	-	4' -F	CF ₃	Ме
2-37	c-Pr	-	4' -C1	CF ₃	Me
2-38	c-Pr	-	4' -Me	CF ₃	Ме
2-39	c-Pr	-	4' -CPa	CF ₈	Ме
2-40	CH=CH2	-	-	CF ₃	Ме
2-41	CH=CH2	-	4' -F	CF ₃	Ме
2-42	CH=CH ₂	-	4' -C1	CF ₃	Ме
2-43	CH=CH ₂	-	4' -Me .	CF ₃	Ме
2-44	CH=CH2	-	4° -CPs	CF ₃	Ме
2-45	-C≡CH	-	-	CF ₃	Ме
2-46	-C≡CH	-	4' -F	CF ₃	Ме
2-47	-C≡CH	-	4' -C1	CF ₃	Ме
2-48	-C≡CH	-	4'-Me	CF ₃	Не
2-49	-с≡сн	-	4' -CF ₃	CF3	Ме
2-50	Me	4-F	-	CF ₈	Ме

番号	R ¹	(R 2) n	(R 3) m	R 4	R ⁶
2-51	Ме	4-P	4' -F	CF ₃	Ме
2-52	Ме	4-P	4' -C1	CF ₃	Ме
2-53	Me	4-F	4' -Me	CF ₃	Ме
2-54	Me	4-P	4' -CF3	CF ₃	Ме
2-54	Ме	4-P	4' -CFs	CF ₃	Ме
2-56	0Me	-	2' -F	CF ₃	Me
2-57	0Me	-	3' -F	CF ₃	Ме
2-58	OMe	-	3, -C1	CP ₃	Me
2-59	0Me	-	4' -F	CF ₃	Ме
2-60	0Me	-	4' -C1	CF ₃	Ме
2-61	0Me	-	4' -Br	CFa	Ме
2-62	0Mse	-	4' -Me	CP ₃	Ме
2-63	OMe	-	4' -CP3	CF3	Ме
2-64	OMe	-	4'-OMe	CF ₈	Ме
2-65	OMe	-	4° -0CPs	CF ₃	Ме
2-66	0Me	-	4'-SMe	CF ₃	Ме
2-67	OMe	-	3', 4'-diCl	CF ₃	Ме
2-68	0Me	-	3'-Me-4'-Cl	CF₃	Me
2-69	OMe	-	3° -F-4' -C1	CP ₃	Ме
2-70	0Me	-	3' -C1-4' -CF3	CF ₃	Ме
2-71	0Me	-	2', 4'-diF	CF ₃	Ме
2-72	0Me	-	2', 5'-diF	CF ₃	Ме
2-73	ОМе	-	4'-SiMes	CF ₃	Ме
2-74	0i-Pr	-	_	CF ₃	Me
2-75	0i-P r	-	4' -F	CF ₈	Ме

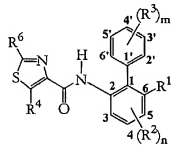
番号	R¹	(R 2) n	(R ³) m	R 4	R ⁶
2-76	0i-Pr	-	4' -C1	CF ₃	Же
2-77	0i-Pr	-	4' -Me	CF ₃	Me
2-78	0i-Pr	-	4' -CPa	CF ₃	Ме
2-79	OCF ₃	-	-	CF ₃	Ме
2-80	OCP ₃	-	4' -F	CF ₃	Me
2-81	OCF3	-	4' -C1	CF ₃	Me
2-82	OCF ₃	-	4' -Ne	CF ₃	Ме
2-83	OCFs	-	4" -CP3	CF ₃	Me
2-84	C1	-	-	CF ₃	Ме
2-85	Cl	-	2' -F	CF ₃	Ме
2-86	C1	-	3' -F	CF ₃	Ме
2-87	C1	-	3' -C1	CF ₃	Me
2-88	C1	-	4' -F	CF ₃	Ме
2-89	сі	-	4' -C1	CF ₃	Ме
2-90	C1	-	4" -Br	CF ₃	Ме
2-91	C1	-	4' -Me	CF ₃	Ме
2-92	C1	-	4' -CPs	CF ₃	Ме
2-93	Cl	-	4' -01/e	CF ₈	Ме
2-94	C1	-	4' -0CPs	CF ₅	Ме
2-95	C1	-	4'-SMe	CF ₃	Ме
2-96	Cl	-	3', 4'-diCl	CF ₃	Ме
2-97	C1	-	3'-Me-4'-Cl	CF ₃	Ме
2-98	C1	-	3' -F-4' -C1	CF ₅	Ме
2-99	C1	-	3' -C1-4' -CP3	CF ₃	Ме
2-100	Cl		2',4'-diF	CF ₃	Ме

【表10】

2-101	C1		2',5'-diF	CF ₃	Me
2-102	C1	-	4'-SiMes	CF ₃	Ме

一般式 化9 【化9】

で示される化合物。 【表11】



番号	R	(R 2) n	(R 3) m	R 4	R ⁶
3-1	Me	-	-	CF ₃	Ме
3-2	Me	-	4' -F	CF ₃	Me
3-3	Me	<u> </u>	4' -C1	CF ₃	Ме
3-4	Me	-	4° -Me	CF ₃	Ме
3-5	Me	-	4' -CF3	CF ₃	Ме
3-6	0Me	-	-	CF ₃	Ме
3-7	0Me	-	4' -F	CF ₃	Ме
3-8	0Me	-	4° -C1	CF ₃	Ме
3-9	OMe	-	4' -Me	CF ₃	Ме
3-10	OMe	-	4' -CP ₃	CF ₃	Ме
3-11	Cl	-	-	CF ₃	Me
3-12	C1	-	4° -F	CF ₃	Me
3-13	C1	-	4' -C1	CF ₃	Ме
3-14	C1	-	4'-Me	CF ₃	Ме
3-15	C1	-	4' -CFa	CF ₃	Ме

一般式 化10 【化10】

で示される化合物。 【表12】

番号	R ¹	(R 2) n	(R ⁹) m	R 4
4-1	Me	-	-	C1
4-2	Ме	-	4' -F	C1
4-3	Ne	-	4' -C1	Cl
4-4	Me	- '	4' -Me	C1
4-5	Me	-	4' -CPs	Cl
4-6	Me	-	4' -OMe	C1
4-7	Me	-	4" -OCFs	Cl
4-8	Ме	-	4'-SMe	C1
4-9	Me	-	-	CF ₃
4-10	Me	-	4' -F	CF ₃
4-11	Me	-	4' -C1	CF₃
4-12	Me	-	4' -Me	CF₃
4-13	Me	-	4' -CF ₃	CF ₃
4-14	OMe	-	-	C1
4-15	OMe	_	4° -F	C1
4-16	014e	-	4' -Cl	C1
4-17	OMe	-	4' -Me	C1
4-18	OMe	_	4' -CF3	Cl
4-19	C1	-	-	C1
4-20	C1	-	4' -F	C1
4-21	C1	-	4' -C1	C1
4-22	C1	-	4'-Me	C1
4-23	Cl	-	4' -CPs	C1

一般式 化11 【化11】

で示される化合物。 【表13】

番号	R ¹	(R 2) n	(R 3) m	R 4
5-1	Me	-	-	CF ₃
5-2	Me	-	4' -F	CF ₃
5-3	Me	-	4' -Cl	CF ₃
5-4	Me	-	4' -Me	CP ₃
5-5	Ме	-	4' -CFs	CF ₃
5-6	ОМе	-	-	CF3
5-7	OMe	-	4' -F	CF ₃
5-8	QMe	-	4' -C1	CF ₃
5-9	OMe	-	4' -Me	CF ₃
5-10	OMe	-	4' -CF8	CF ₃
5-11	C1	-	-	CF ₃
5-12	C1	-	4' -F	CF ₃
5-13	C1	-	4' -C1	CF ₃
5-14	Cl	-	4'-Me	CF _a
5-15	C1	-	4' -CP3	CF ₃

一般式 化12 【化12】 で示される化合物。 【表14】

番号	RI	(R 2) n	(R 3) m	R 4	R 6	R 1
6-1	Ме	-	_	CF ₃	н	Н
6-2	Me	-	4' -F	CF ₃	н	H
6-3	Мe	-	4' -C1	CF ₃	н	Н
6-4	Me	-	4'-Me	CFa	н	Н
6-5	Me	-	4' -CF3	CF ₃	Н	Н
6-6	OMe	-	-	CF₃	Н	H
6-7	OMe	-	4' -F	CF ₅	Н	H
6-8	OMe	-	4' -C1	CFs	Н	H
6-9	CMe	-	4' -Me	CF ₃	Н	H
6-10	OMe	-	4' -CF3	CF ₃	н	Н
6-11	Cl	-	-	CF ₃	н	H
6-12	C1	-	4' -F	CPs	н	H
6-13	C1	-	4' -C1	CF ₃	н	Н
6-14	C1	-	4'-Me	CF ₃	н	Н
6-15	C1	-	4'CF3	CF ₃	н	Н

一般式 化13 【化13】 で示される化合物。 【表15】

番身	R '	(R ²)n	(R 3) m	R 4	R 6	R 1
7-1	Ме	_	-	CF ₃	н	н
7-2	Me	-	4' -F	CF ₃	н	н
7-3	Мe	-	4' -Cl	CF3	Н	н
7-4	Ме	-	4' -Me	CF3	Н	н
7-5	Me	-	4' -CF3	CF ₃	H	н
7-6	OMe	-	-	CF3	Н	н
7-7	Oble	[-	4' -F	CF ₃	H	н
7-8	OMe		4' -Cl	CF3	Н	Н
7-9	OMe	-	4'-Me	CF ₃	Н	Н
7-10	OMe	-	4' -CF3	CF3	Н	н
7-11	Cl	-	-	CF3	H	Н
7-12	C1	-	4' -F	CF3	Н	Н
7-13	C1	~	4' -Cl	CF ₃	Н	Н
7-14	C1	-	4'-Me	CF ₃	Н	Н
7 -15	C1	-	4' -CF3	CF ₃	Н	Н

一般式 化14 【化14】

で示される化合物。 【表16】

番号	RI	(R 2) n	(R ³) m	R 4	R 6	R ⁷
8-1	Me	-	-	CF ₃	Н	H
8-2	Me	-	4' -F	CF ₃	Н	H
8-3	Me	-	4' -Cl	CF ₃	Н	н
8-4	Me	-	4' -Me	CF ₃	Н	н
8-5	Me	-	4' -CF ₃	CF ₃	Н	н
8-6	OMe	-	_	CF ₃	Н	H
8-7	OMe	-	4' -F	CF ₃	Н	н
8-8	OMe	-	4' -C1	CF3	Н	н
8-9	OMe		4' - Me	CF ₃	Н	н
8-10	OMe	-	4' -CF3	CF ₃	Н	H
8-11	Cl	-	-	CF ₃	Н	н
8-12	C1	-	4'-F	CF3	Н	Н
8-13	C1	-	4'-C1	CF ₃	Н	н
8-14	C1	-	4'-Me	CF3	Н	н
8-15	C1	-	4' -CF3	CF3	Н	Н

一般式 化15 【化15】

で示される化合物。 【表17】

番号	R ¹	(R 2) n	(R ³) m	R 4
9-1	Ме	-	-	CF ₃
9-2	Me	-	4' -F	CF ₃
9-3	Me	-	4' -C1	CF3
9-4	Ме	-	4' -Me	CF3
9-5	Me	-	4' -CP3	CF ₃
9-6	OMe	-	-	CF ₃
9-7	OMe	-	4' -F	CF ₃
9-8	OMe	-	4' -C1	CF ₃
9-9	OMe	-	4' -Me	CF3
9-10	OMe	-	4' -CF ₂	CF ₂
9-11	Cl	-	-	CF3
9-12	CI	-	4' -F	CF ₃
9-13	C1	-	4' -C1	CF3
9-14	Cl	-	4'-Ne	CF ₂
9-15	Cl	-	4' -CFs	CFs

一般式 化16 【化16】

で示される化合物。 【表18】

(R ²)n	(R ^s) m	R 4	х
	-	V _o	
- I-		ne	s
	4' -F	Ме	s
-	4' -C1	Me	s
-	4' -Me	Ме	s
-	4' -CFs	Me	s
-	-	Ме	s
-	4' -F	Me	s
-	4' -C1	Me	s
-	4' -Me	Me	s
-	4' -CF3	Me	s
-	-	Me	S
-	4' -P	Me	s
-	4' -C1	Me	s
-	4' -Me	Me	s
-	4' -CF3	Me	S
-	T-	Ме	CH ₂
-	4' -F	Ме	CH ₂
-	4' -Cl	Ме	CH ₂
-	4' -Me	Me	CH ₂
-	4'-CF ₃	Ме	CH ₂
-	-	Me	CH ₂
-	4' -F	Me	CH ₂
-	4' -C1	Me	CH ₂
-	4' -Me	Me	CH ₂
-	4' -CF ₃	Ме	CH ₂
		- 4'-CFs 4'-F - 4'-C1 - 4'-Me - 4'-CFs 4'-F - 4'-C1 - 4'-F - 4'-C1 - 4'-F - 4'-C5 4'-F - 4'-C1 - 4'-Me - 4'-F - 4'-C1 - 4'-Me - 4'-CFs 4'-C1 - 4'-Me - 4'-CFs 4'-C1 - 4'-Me	- 4'-CFs Me Me - 4'-F Me - 4'-C1 Me - 4'-Me Me - 4'-CFs Me 4'-F Me - 4'-F Me - 4'-CTs Me Me - 4'-F Me - 4'-F Me - 4'-CTs Me

母身	R I	(R 1) n	(R ⁹) m	R 4	х
10-26	Cl	-	-	Ме	CH2
10-27	Cl	-	4' -F	Me	CH ₂
10-28	Cı	-	4' -C1	Me	CH2
10-29	C1	-	4' -kle	Me	CH ₂
10-30	C1	-	4' -CF3	Me	CH ₂

一般式 化17 【化17】

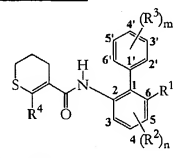
$$\begin{array}{c|c} & & & & & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ &$$

で示される化合物。

【表20】

母号	R i	(R ²)n	(R 3) m	R 4
11-1	Me	<i>-</i>	-	Me
11.2	Me	-	4' -F	Me
11.3	Me	-	4' -Cl	Me
11-4	Ме	-	4' -Me	Me
11.5	Же	-	4' -CPs	Ме
11-6	OMe	-	-	Ме
11-7	OMe	-	4' -F	Me
11-8	ОМе	-	4' -C1	Ме
11.9	OMe	- 1	4' -Me	Ме
11-10	ОМе	-	4' -CF3	Me
11-11	C1	-	-	Ме
11-12	C1	-	4' -F	Ме
11-13	C1	-	4' -C1	Ме
11-14	Cl	-	4'-Me	Me
11-15	C1	-	4' -CFs	Me

一般式 化18 【化18】



で示される化合物。

【表21】

R 1	(R 2) n	(R 3) m	R 4
Me	-	-	Me
Me	-	4' -F	Me
Me	-	4' -C1	Me
Me	-	4' -Ne	Me
Me	-	4' -CP3	Me
OMe	-	-	Me
OMe	-	4' -F	Me
OMe	-	4' -C1	Me
OMe	-	4' -Me	Me
OMe	-	4'-CF3	Me
C1	_	-	Me
Cl	-	4' -F	Ме
C1	-	4' -C1	Ме
Cl	-	4'-Ne	Me
Cl	-	4'-CFs Me	
	Me Me Me Me Me Me Oble Oble Oble Coble Cob	Me -	Me

【0042】尚、上記の表において、Meはメチル基を、Etはエチル基を、Prはプロビル基を、i-Prはイソプロビル基を、c-Prはシクロプロビル基を意味する。また置換基の前に付した数字は、ベンゼン環上の置換位置を表わす。

【0043】次に製剤例を示す。なお、部は重量部を表わし、本発明化合物は前記表1から表21に記載の番号で示す。

製剤例1

本発明化合物1-1~1-102、2-1~2-10

2、3-1~3-15、4-1~4-23、5-1~5 -15、6-1~6-15、7-1~7-15、8-1 ~8-15、9-1~9-15、10-1~10-3 0、11-1~11-15、12-1~12-15の各 々50部、リグニンスルホン酸カルシウム3部、ラウリ ル硫酸ナトリウム2部及び合成含水酸化珪素45部をよ く粉砕混合することにより、各々の水和剤を得る。

製剤例2

本発明化合物1-1~1-102、2-1~2-10 2、3-1~3-15、4-1~4-23、5-1~5 -15、6-1~6-15、7-1~7-15、8-1 ~8-15、9-1~9-15、10-1~10-3 0、11-1~11-15、12-1~12-15の各 々20部とソルビタントリオレエート1.5部とを、ポリビニルアルコール2部を含む水溶液28.5部と混合 し、湿式粉砕法で微粉砕した後、この中に、キサンタン ガム0.05部及びアルミニウムマグネシウムシリケート0.1部を含む水溶液40部を加え、さらにプロピレングリコール10部を加えて撹拌混合し各々のフロアブル製剤を得る。

製剤例3

本発明化合物1-1~1-102、2-1~2-10 2、3-1~3-15、4-1~4-23、5-1~5 -15、6-1~6-15、7-1~7-15、8-1 ~8-15、9-1~9-15、10-1~10-3 0、11-1~11-15、12-1~12-15の各 々2部、カオリンクレー88部及びタルク10部をよく 粉砕混合することにより、各々の粉剤を得る。

【0044】製剤例4

本発明化合物1-1~1-102、2-1~2-10 2、3-1~3-15、4-1~4-23、5-1~5 -15、6-1~6-15、7-1~7-15、8-1 ~8-15、9-1~9-15、10-1~10-3 0、11-1~11-15、12-1~12-15の各 々5部、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル 14部、ドデシルベンゼンスルホン酸カルシウム6部及 びキシレン75部をよく混合することにより、各々の乳 剤を得る。

製剤例5

本発明化合物1-1~1-102、2-1~2-10 2、3-1~3-15、4-1~4-23、5-1~5 -15、6-1~6-15、7-1~7-15、8-1 ~8-15、9-1~9-15、10-1~10-3 0、11-1~11-15、12-1~12-15の各 々2部、合成含水酸化珪素1部、リグニンスルホン酸カ ルシウム2部、ベントナイト30部及びカオリンクレー65部をよく粉砕混合し、水を加えてよく練り合せた後、造粒乾燥することにより、各々の粒剤を得る。 製剤例6

本発明化合物1-1~1-102、2-1~2-10 2、3-1~3-15、4-1~4-23、5-1~5 -15、6-1~6-15、7-1~7-15、8-1 ~8-15、9-1~9-15、10-1~10-3 0、11-1~11-15、12-1~12-15の各 々10部、ポリオキシエチレンアルキルエーテルサルフ ェートアンモニウム塩50部を含むホワイトカーボン3 5部、及び水55部を混合し、湿式粉砕法で微粉砕する ことにより、各々のフロアブル製剤を得る。

【0045】次に、本発明化合物が農園芸用殺菌剤として有用であることを試験例で示す。なお、本発明化合物は表1~表21に記載の番号で示す。また、比較対象化合物として、N-(4'-クロロー6-フルオロービフェニルー2ーイル)-1-メチルー3-トリフルオロメチルー1Hービラゾールー4ーカルボン酸アミド(以下、化合物Aと記す。)を用いた。化合物AはWO-97-08148号公報に記載の化合物番号3.20の化合物である。本発明化合物の防除効果は、調査時の供試植物上の病斑の面積を肉眼観察し、無処理区の病斑の面積と本発明化合物処理区の病斑の面積を比較することにより下記の指数を用いて評価した。

- 5:病斑が全く認められない。
- 4:病斑面積が、無処理区の10%以下
- 3:病斑面積が、無処理区の11%~30%
- 2:病斑面積が、無処理区の31%~50%
- 1:病斑面積が、無処理区の51%~75%
- 0:病斑面積が、無処理区の76%以上

【0046】試験例1:キュウリ灰色かび病防除試験 (予防効果)

プラスチックボットに砂壌土を詰め、キュウリ(相模半白)を播種し、温室内で12日間生育させた。その後、本発明化合物1-6、1-8、1-60、1-89、2-6、2-10及び化合物A(対象化合物)の各々を、製剤例6に準じてフロアブル製剤とした後、水で所定濃度(200ppmおよび50ppm)に希釈し、それを、そのキュウリの葉面に充分付着するように茎葉散布した。散布後植物を風乾し、灰色かび病菌胞子含有PDA培地をキュウリ葉面上に置き接種した。接種後10℃、多湿下に5日間置いた後、防除効果を調査した。結果を表22に示す。

【表22】

化合物番号	有効成分 濃度	効力 評価	有効成分 過度	効力 評価
1 - 6	200ppm	5	50ppm	5
1 - 8	200 ppm	5	50ppm	4
1-60	200ppm	5	50ppm	5
1 - 8 9	200ppm	5	50ppm	5
2 - 6	200ppm	4	50ppm	4
2-10	200 p p m	4	50ppm	4
A (対象化合物)	200ppm	2	50ppm	0

【0047】試験例2:ダイコン黒すす病防除試験(予防効果)

プラスチックボットに砂壌土を詰め、ダイコン(早生40日大根)を播種し、温室内で5日間生育させた。本発明化合物1-6、1-8、1-60、1-89、2-6、2-10及び化合物A(対象化合物)の各々を、製剤例6に準じてフロアブル製剤とした後、水で所定濃度

(200ppmおよび50ppm)に希釈し、それを、そのダイコンに充分付着するように茎葉散布した。散布後植物を風乾し、キャベツ黒すす病菌の胞子を噴霧接種した。接種後23℃、多湿下に一晩置き、さらに温室内で3日置いた後、防除効果を調査した。結果を表23に示す。

【表23】

化合物番号	有効成分	効力 評価	有効成分	効力 評価
1 - 6	200 ppm	5	50ppm	5
1 - 8	200 ppm	4	50ррт	4
1-60	200ppm	4	50ррт	4
1-89	200ppm	5	50ррш	4
2 - 6	200ppm	5	50ppm	5
2-10	200ppm	5	50ppm	4
A (対象化合物)	200ppm	1	50ppm	0

【0048】試験例3:キュウリうどんこ病防除効果試験(予防効果)

プラスチックボットに砂壌土を詰め、キュウリ(相模半白)を播種し、温室内で12日間生育させた。本発明化合物1-5、1-6、1-8、1-9、1-89、2-6、4-3および5-5の各々を製剤例6に準じてフロアブル製剤とした後、水で希釈し所定濃度(500ppm)にし、それを、そのキュウリ葉面に充分付着するように茎葉散布した。散布後植物を風乾し、キュウリうど

んこ病菌の胞子を接種した。接種後23℃下に12日置いた後、防除効果を調査した。その結果、本発明化合物1-5、1-6、1-8、1-9、1-89、2-6、4-3および5-5処理区の植物上の病斑面積は、無処理区の病斑面積の10%以下であった。

[0049]

【発明の効果】本発明化合物は、優れた植物病害防除効力を有する。

フロントページの続き

(51) Int. C1.7		識別記号	FI		テーマコード(参考)
A 0 1 N	43/18		A 0 1 N	43/18	A 4C062
	43/32			43/32	4H006
	43/40	101		43/40	101C 4H011
	43/56			43/56	D
	43/76			43/76	

(82))01-302605(P2001--州娃

43/78				43/	/78	В
55/00				55/	/00	D
C O 7 D 213/82				C O 7 D 213/	/82	
231/14				231/	/14	
263/34				263/	/34	
277/32				277/	/32	
307/68				307/	/68	
309/28			309/	/28		
327/06				327/	/06	
333/38				333/	/38	
335/02			335/	/02		
Fターム(参考) 4C023	HA04 JA01					
40033	AD03 AD16	AD17				
40037	MA03					
40055	AA01 BA02	BA06 BA13	BA39			
	CA02 CA58	CB04 CB07	CB08			
	CB09 DA01					
40056	AA01 AB01	ACO2 ADO1	AE03			
	BA03 BB14	BC01				
40062	2 BB20					
4H006	AA01 AB03	BJ50 BM10	BM30			
	BV74					
4H011	AA01 BA01	BB06 BB08	BB09			
	BB10 BC01	BC03 BC07	BC18			
	BC19 BC20	DA02 DA15	DA16			
	DCO1 DDO3	DE15 DH03	DH14			